# COMPOSITION FOR CHEMICAL PLATING AND CHEMICAL PLATING METHOD USING SAID COMPOSITION

Patent number:

JP60110877

**Publication date:** 

1985-06-17

**Inventor:** 

KONAGA NORIYUKI; ZAIRI YASUNORI; WADA

MASATOSHI; MORITSU YUKIKAZU

Applicant:

OKUNO CHEM IND CO

**Classification:** 

- international: C23C18/20; H05K3/18; H05K3/38; C23C18/20;

H05K3/18; H05K3/38; (IPC1-7): C03C17/10; C04B41/88;

C23C18/18

- european:

C23C18/20

**Application number:** JP19830218370 19831118 **Priority number(s):** JP19830218370 19831118

Report a data error here

#### Abstract of JP60110877

PURPOSE:To obtain a composition for chemical plating used in the formation of a metallic conductor film by chemical plating by blending one or more among a thermosetting resin, an ultraviolet-curing resin and a dry curing resin heat resistant inorg. powder, powder of a Pd catalyst and powder of electrically conductive carbon. CONSTITUTION:A composition for chemical plating is composed of 100pts.wt. one or more among a thermosetting resin, an ultraviolet-curing resin and a dry curing resin, 18-265pts.wt. heat resistant inorg. powder, 3-88pts.wt. powder of a Pd catalyst and 12-180pts.wt. powder of electrically conductive carbon. The composition is applied to the necessary part of the surface of a substrate, and after curing the composition, the cured matter is chemically plated to form a metallic conductor film.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

## ⑩ 日本 国 特 許 庁 (JP)

⑩ 特許出願公開

## ® 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60 - 110877

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和60年(1985)6月17日

18/18 17/10 41/88 C 23 C C 03 C C 04 B

7011-4K 8017-4G 8216-4G

審査請求 未請求 発明の数 2 (全13頁)

❷発明の名称

化学メッキ用組成物及び該組成物を使用する化学めつき方法

创特 願 昭58-218370

❷出 昭58(1983)11月18日

砂発 眲 老

Ż 宜

大阪市旭区新森1丁目7番3-850

多発 眀 者 在 康 則 交野市大字星田2684-6

明 者 田 ⑦発 和

正 斂

**岸和田市上松町1198-2** 西宮市高木西町14-26

勿発 眀 者 津 盎 ЖŪ 砂出 觀 人 奥野製業工業株式会社

小

大阪市東区道修町3-23

四代 理 弁理士 三枝 英二 人 外2名

永

里

化学メッキ用組成物及び該組成物

を使用する化学めつま方法

#### 特許健求の範囲

- ② 热硬化型树脂,紫外橡硬化型树脂及以乾燥硬 化型樹脂からなる群より避ばれた少なくとも1 雄の樹脂100筐建部、耐熱性無機粉末18~ 2 6 5 承放部、パラジウム触媒粉末 8 ~ 8 8 重 量部および導電性炭素粉末12~180重量部 からなるととを特徴とする化学めつき用組成物。
- ③ 熟纱化型树脂,紫外粽砂化型树脂及び乾燥硬 化型樹脂からなる群より通ばれた少なくとも1 側の樹脂100瓜盤部、耐熱性無機粉末18~ 265度対解、バラジウム触媒粉末8~88重 **慰部および導電性炭素粉末12~180重量部** からなる組成物を基材表面の所望値所に適用し **観化せしめた機臓硬化物上に化学めつきにより** 金属等体皮膜を形成せしめるととを特徴とする

化学めつき方法。

### 発明の詳細な説明

本発明は化学めつき用組成物に関し、特に基材 上任意の箇所のみに化学めつきにより金刷導体皮 膜を形成させる事ができ、それ自身が導盤性を有 する事を特徴とするアンダーコート用組成物及び 斯かる組成物を使用する化学めつき方法に関する。 各種プラスチック類、ソーダ・ティム・ショカ

ガラス、ホウケイ酸ガラス等のガラス製品、木材。 紙等の電気的不導体、あるいは各限金属や導電性 歯科、導配性接着剤の硬化物等の導館体上へ化学 めつまにより金嶌英体皮膜を折出させるには以下 の方法がある。

プラスチツク、ガラス、セラミックス等の観気 的不導体は、本来化学めつき騒受性を有しておら ず、従つて之等を基材とし、その表面に化学めつ まにより金属導体皮膜を形成させる場合、酸基材 表面の活性化即ち触媒付与が必要である。従来か

かる活性化手般としては、例えば(1)基材を塩化館 一制の塩酸水溶液に浸漉して感受性を付与し、次 いで塩化パラシウム水溶放で活性化する方法、(2) ガラス粉末中に塩化パラジウム等の触媒金属を混 台した組成物を菇材装画に施工し焼付ける方法、 (3) 熱硬化型または紫外線硬化型樹脂に塩化パラン ウム等の触解金属を混合した組成物を熱材表面に 施工し硬化させる方法および(4) 有機溶媒に可溶か または最粉末のパラジウム化合物を有機ビヒグル に啓鮮混合した組成物をセラミックス基材表面に 施工し加熱分解させる方法、が知られている。し かしながら上記(1)の方法は、予め基材表面を物理 的又は化学的に組面化しなければ密着性の良い皮 膜を得難く、任意の箇所にのみ化学めつきを施す **場合、予め、 旅材設面の金属導体不要部分をマス** キングするか、苗材全体に化学めつまを施してお き血病導体必要部分をレジスト材で保護した後、 金岡邨体不裝部分を溶解除去しさらに先のレジス

一方、 額別に尋覧性フィラーを配合した導動性 動料、 導電性接着剤なるものが存在する。 導配性 フィラーには、 賃金属、単金展、カーボンブラッ

ク・グラファイト・カーボン繊維等を用いている。 例えばこれらペーストを基材に施工し、乾燥また は硬化した後、化学めつき液に浸漬してもめつき が析出しないもの(アルミニクム・亜鉛・カーボ ンブラック・グラファイト等)、あるいはめつき が析出しても密精強度の低いものが得られるのみ である。また、卑金質の導覚性フィラーは、空気 中の酸素によつて酸化され導覚性が劣化する。酸 化については各方面で酸化防止網等を検討、使用 されているが経時変化等についてなお充分でない。

従って本発明の目的は、容易に施工でき、基材 炎前の任意の何所のみを活性化でき酸表面に化学 めつきにより密登憩度の優れた金鷹導体皮膜を形 成でき、しかも、それ自身導起性を有するアンダ ーコート用翻成物を提供するととにある。

とも1額の樹脂に耐熱性無額粉末、パラシウム触 鉄粉末・および導電性炭素粉末の特定量を配合し た観成物は基材袋面に容易に施工でき、硬化また は乾燥後の盤膜自身が導触性を有しており、各種 金属に対し蝦蕃な増感作用を有し、従つて化学め つきによって均一にして密着強度の優れた折出の 臓皮膜が形成可能となり、且つ基材表面に予め散 けであった導体部分との電気的接続信頼性が大き く向上する事を見い出しここに本発明を完成する に至った。

即5本発明は、熱硬化型樹脂、紫外線硬化型樹脂、乾燥硬化型樹脂の中より、少なくとも1種の樹脂100重量部、耐熱性無機粉末18~265重重部、パラジウム酸飲粉末8~88重量部からなび(高)導電性炭素粉末12~180重量部からなり、益属導体皮膜を形成させるためのアンダーコート用組成物であり、硬化強酸自身が導電性を有

する噺を特徴とする、活性化用組成物に係る。

本発明組成物において無硬化型樹脂としては、砂化和あるいは硬化触媒の不存在下はたは必要に応じ砂化和あるいは硬化触媒の存在下に加熱により硬化する機関であれば広い範囲のものが使用できる。例えば具体的には、エポキシ樹脂、フェンール樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、ポリクレタン樹脂、メラミン樹脂、尿素樹脂、シリコン樹脂、ポリイミド樹脂等が例示できこれらのブレポリマー、モノマーまたはその健合したものも使用できる。

上記エポキン樹脂としては、限定するものではないが一分子中に少なくとも2個のエポキン基を有する化合物でグリンジルエーテル型樹脂(ピスフェノール型化合物とエピクロルヒドリンとの箱合生成物。ポリアルコール、グリセリン、エーテル、ポリオレフィン、ノボラック樹脂等とエピクロルとドリンとの縮合生成物。エポキレクレタン

樹脂等)、グリシジルエステル型樹脂(アクリル 酸グリシジルエステル、ダイマー酸グリシジルエ ステル導)、グリシジルアモン型機能(グリシジ ルアニリン、トリグリシジルイソジアヌレート等)、 線状脂肪族エポキシ樹脂(エポキシ化ポリプタジ エン、エボキシ化大豆抽等)、脂腺式エポキシ樹 脂(ビニルシクロヘキセンジオキシド、ひシクロ ペンタジエンジオキシド、ピス(8.4~エポキシ - 6 - メチルシクロヘキシルメチル)アジペート 毎)等がある。フェノール微鍵としては、フェノ ール、クレゾール、キシレノール。パラアルキル フエノール、パラフエニルフエノール、その他と れらの誘導体であるフェノール類と、ホルムアル ダヘキサメチレンテトラミン、フルフラール等の アルデヒド級とをアルカリ触媒で反応させたレゾ ールと呼ばれるフェノールアルコール類、酸触媒 で反応させたノボラックと呼ばれるひヒドロキシ ジフエニルメタン類に大別される樹脂およびエポ

. キシ変性フェノール樹脂,メラミン変性フェノー ル樹脂等がある。不飽和ポリエステル樹脂として ,は、不適和二塩基酸としてたとえばマレイン酸。 個水マレイン酸、フマル酸、イタコン酸、メサコ ン酸等と週和二塩基酸としてフタル酸、無水フタ ル酸、イソフタル酸、アジピン酸、チトラクロロ 猟水フタル酸、 8.6 -エンドジクロロメチレン、 テトラクロロフタル酸、8,6-エンドメチレンチ トラヒドロ紙水フタル酸等、およびエテレングリ コール、プロピレングリコール、 1,8 ープチレン グリコール、ジエチレングリコール、ジプロピレ \_ングリコール。ネオペンチルグリコール、ピスフ エノールジオキシエチルエーテル等の二価アルコ ールの縮合生成物にステレン。オルトクロルスチ レン、ジアリルフタレート等の架構剤を加えた樹 腹がある。ポリウレタン樹脂としては、ポリオー ル例えばアジピン酸と無水フタル酸とトリメチロ ールプロパンの縮合生成物、アジピン酸とトリメ

チョールプロパンとプチレングリコールの縮合生 威物、アジピン酸とエチレングリコールの縮合生 成物、アジピン酸とフタル酸とエチレングリコー ルとグリセリンの縮合生成物、とジイソシアネー ト例えばトリレンひィソンアネート。ヘキサメダ レンシイソシアネート、ジフエニルメタンー 4, 4 ージィソシアネートとの反応生成物がある。メラ モン樹脂としては、メラミンとアルデヒド類との 付加級合反応生成物で、モノメチロールメラモン。 トリメチロールメラミン、ヘキサメチロールメラ ミン。メチル化メチロールメラミン。プチル化メ チロールメラミン磐がある。メラミンの8個のア ミノ 基の中の1個を水素原子脂肪酸および芳香族 **炭化水素あるいはその誘導体で盤換したグァナミ** ンを使つたペンゾグアナミン、メチロール化ペン ゾクアナモン...ブチル化メチロールペンゾグナナ ミン等がある。尿素固腐としては尿素とホルムア ルデヒドとの付加縮合反応生成物で、メチレン尿

紫、モノメチロール尿素モノメチロールエーナル。 ジメテロール訳数 シメチルエーチル。シメテロー ル尿素ジェチルエーテル。ジメチロール尿業nー ひプテルスーテル、等がある。シリコン樹脂とし では、ケイ米、酸素、有機菌を含み、シロキサン 粒合を含むもので、メチルトリグロロシラン、ジ メチルジクロロシラン。トリメチルクロロシラン。 フェニルトリクロロレラン。 ひフェニルジクロロ シラン, ビニルトリクロロシラン, トリメチルエ トキシシラン。ジメチルシェトキシシラン等の加 水分解後、耐合反応によつて得られるものがある。 ポリイミド倒相としてはパラーシーマレイミドペ ンゼン等の芳香族ピスマレイミドとももージァミ ノフェニルエーテル等の芳香族ジアミンとの反応 生成物、芳香族ピスマレイミドと28-ピス(4 ーサナトフェニル)プロパン等のトリアジンとの 反応生敗物等がある。

紫外線硬化塑樹脂としては、主として放長が

のピロメリット酸などを主原料としてアクリル酸 乂はメタクリル酸にて変性したポリエステル(メ タ ) アクリレート、上記多価アルコールとエポキ ひ感をもつグリシジルアクリジート。グリシジル メタクリレートなどの反応生成物であるポリエー テル(メタ)アクリレート,不飽和アルコールとオ レフィンとの共賦合で合成される樹脂状ポリオー ルを基本骨格とし、アクリル酸、メタクリル酸に て変性されたポリオール(メタ)アクリレート、上 記多価アルコール、多塩盐酸、アクリル酸と芳香 族ダイソシアネート(トリレンジイソシアネート 尊 ) あるいは脂肪族 ひィソレアネート (イソホロ ンダイソシアネート等)との反応生成物であるウ レタンアクリレート、射述のエポキレ樹脂とアク リル酸との反応生成物であるエポチレアクリレー ト、スピラン核をもつ不飽和シクロアセタール化 合物と多価アルコール、多塩基酸、各種フェノー ル類との反応生成物をアクリル酸にて変性したス

250~400 mmの紫外線照射により重合反応を誘 慰する試合開始剤によって硬化する通常の樹脂を 使用する事ができる。その具体例としては、ラジ カル取合系としてアルキッド樹脂の原料として使 用されている多額アルコール競たとえば二価のエ .チレングリコール,プロピレングリコール, 1, 8 ープテレングリコール。 1. 8 ーヘキサンシオール。 シプロピレングリコール。ネオペンチルグリコー ル、トリエチレングリコール、三個のグリセリン。 トリメチロールプロパン、四街のペンタエリスリ ツト,ダペンタエリスリットなどと、多塩基酸類 たとえば二価の無水フタル酸、イソフタル酸、デ レフタル酸、紙水コハク酸、アジピン酸、アゼラ イン酸。セパシン酸、テトラヒドロ紙水フォル酸。 ヘキサヒドロ無水フタル酸、テトラブロム紙水フ タル酸、テトラクロル紙水フタル酸、紙水ヘット 酸。無水ハイミツク酸。無水マレイン酸。フマル 酸・イタコン酸・三価の無水トリメット酸、四価

ピロアセタール系アクリレートなどがある。その他カテオン連合系のメカニズムを持つものとして硬化剤にパラメトキレベンゼンジアゾニウムヘキサフロロネスフェート等のルイス酸アリルのアソニウム塩を分解させ、その発生するルイス酸にてエポキシ基を開環し重合をしたるものもある。この場合硬化をせる脚踏は、上記アクリレート類ではなく、熱硬化型樹脂の例であげたエポキシ樹脂である。

乾燥硬化型樹脂としては有機形剤に溶解できその溶板から溶剤を蒸発、逸散するととによつて固化し反膜となるもので、具体的にはアルキド樹脂、 ロジン、 ロジンエステル、マレイン酸樹脂、セルロース系樹脂、ボリアミド樹脂、アクリル樹脂・ステロール樹脂、ボリアミド樹脂、等が例示できる。上記アルキド樹脂とは、多飯アルコール(エチレングリコール、プロピレングリ

## 特開町60-110877(5)

コール, ジェテレングリコール。ネオペンチルグ リコール、グリセリン、1.8.6 - ヘキサントリオ ール、トリメチロールエタン。トリメチロールブ ロパン、ペンタエリスリット、ソルビトール、マ ニトール、ジグリセロール、トリグリセロール、 **サベンタエリスリット等)と多塩基酸(無水フタ** ル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、無水マレイ ン静、探水コハク醇、アジピン醇、アゼライン酸。 セパシン鱧、テトラヒドロ無水フタル醴。ヘキサ ヒドロ紙水フタル散、テトラブロム紙水フタル酸。 .テトラクロル無水フタル酸,無水ヘット酸,無水 ハイモック酸、フマル酸、イタコン酸、無水トリ メリツト酸、ピロメリツト堕箏 )とのエステル結 合による船合生成物である。要性アルキド観腊と しては、と配アルをお顧難を、フェノール、ロジ ン. ビニルモノマー ( ステレン, ビニルトルエン, アクリル的エステル等 ). ウレタン、エポキシ、 イミド、等で変性したものがある。ロジンは、そ

の主成分は、アピエチン酸、モーおよび8ーピマ ール嵌の樹脂酸と一般式Onfign-igOd なるコロフ エン酸よりなる。ロジンエステルは、ロジンの主 成分である樹脂酸をアルコール類(メタノール。 エチレングリコール、プロピレングリコール、ジ エチレングりコール,ネオペンチルグリコール。 グリセリン。トリメデロールエタン、トリメチロ ールプロパン、ヘキサントリオール、ペンタエリ スリット。ロペンタエリスリット等)でエステル 化したものである。マレイン酸樹脂は、ロジン変 性マレイン酸樹幽のことでロジンの主成分である 樹脂酸と鮭水マレイン酸またはフマル酸との付加 妙から勝導されるもので多価アルコールくグリセ リン、ペンタエリスリット、ひペンタエリスリッ ト等)とのエステルが多い。セルロース系樹脂と しては、ニトロセルロース、アセチルセルロース。

プロピルセルロース、蜂がある。ビニル系樹脂と しては、塩化ビニル、塩化ビニリデン、酢酸ビニ ル、プロピオン酸ピニル、ステレン、ビニルトル エン。アグリル酸エステル。メタクリル酸エステ ル、無水マレイン酸、メタクチル酸、ビニルアル コールなどから単独あるいは共富合させたものが ある。アクリル樹脂としては、アクリル酸、メタ クリル般およびとれらのエステルを単粒または、 相互関および他制限と共衆合させたもので、アク リル酸、アクリル酸イソブチル、アクリル酸2エ チルヘキシル、アクリル酸n-オクチル、アクリ ルアミド、N - メチロールアクリルアミド、アク リロニトリル、メタクリル酸、メダクリル酸イソ ブチル、メタクリル酸2エチルヘキシル。メタク リル酸n-オクチル、メタクリル酸ラウリル、メ タクリル酸2ヒドロキジスチル。メタクリル酸グ 9 レジル、メタクリル酸ジメチルアミノエチル。 メタクリルアミド。メタクリロニトリル馨のモノ

マーより単独宣合あるいは共宣合させたものがあ る。スチロール樹蹬としては、スチレンおよびス チ·レンの 芳香 鉄 塡または a 位の 炭素 に ア ル キ ル 紙。 アルコオキシ盖、ビニル益、ハロゲン等を導入し たもの(たとえばビニルトルエン、a-メチルス チレン。ひピニルペンゼン等がある)を単独派合 あるいは、アクリロニトリル,メタクリル酸メチ ル、ブタジエン、紙水マレイン酸。メチルピニル ケトン、塩化ビニル、塩化ビニリデン等と共置合 したものがある。ポリアミド樹脂としては、別名 ナイロンとも呼ばれ分子中にアミド藍を有する高 分子で、アミノカルボン酸の縮合または二塩基酸 とジアミンの紹合によつて得られる。たとえばw ーアミノカプロン酸またはαーカプロラクタムよ り置合したナイロン6,11-アミノウンデカン アモンとアジピン酸より共電合したナイロン66。 ヘキサメチレンジアミンとセパチン酚より共覚合

したナイロン610等がある。

上記熱硬化觀閱脂,紫外線硬化製閱脂,乾燥硬 - 化烈樹娟は、それぞれモノマー,プレポリマーま たはその配合したもの、あるいは異なる樹腴同志 で組合、変性したものを含む。さらに常濃で健体 の樹脂は、いわゆる格剤やモノマーに溶解して使 用できる。また関体の樹脂をそのまま加熱し熔融 状態で本発明組成物を開製した後、ホットメルト - 观像料としても使用できる。 核樹脂を所盛により 裕郎する裕利としては、例えば脱化水素系では、 ペンタン, ヘキサン, シクロペキサン, ベンゼン, ・トルエン。キシレン,スチレン等、塩紫菜では、 シクロロメタン、クロロホルム。 1, 1, 1 ートリク ロロエタン、四塩化炭素、エピクロルヒドリン。 モノクロルベンゼン器、アルコール系では、メタ ノール、エタノール、πープロパノール、イソプ ・ロパソール。 n'ープタノール。イソプタノール。 n:ーアミルアルコール、イソアミルアルコール。

n - ヘキサノール、シクロヘキサノール。ペンジ ルテルコール、ジアセトンアルコール、 0 ークレ ゾール。Dークレゾール、エチレングザコール: 1. 2 ープロピレングリコール、ジェチレングリコ ール・トリエチレングリコール、グリセリン質、 ニトリ系では、ニトロメダン、ニトロエダン、ニ トロペンゼン盤、ニトリル系ではアセトニトリル 等、アミン系では、ジェチルアミン。トリエチル アミン ... ユーブチルアミン, ロージブチルアミン, πーアミルアミン、ジアミルアミン、アニリン、 。ピリタン。モノエタノールアミン。 ひエタノール アミン,トリエタノールアミン等、ケトン系では、 アセトン、メチルエチルケトン、メチルカープチ ルケトン、メチルイソプチルケトン、シクロヘキ サノン,イソホロン等、ユーテル系では、エチル エーテル。イソプロピルエーテル、ロープテルエ・ ーチル。シオキサン、セロソロブ。エチルセロソ ロブ,ブチルセロソロブ,ブチルカルビトール傘、

エステル系では、シエチルカーボネート。 ギ酸メ テル、ギ酸エチル、ギ酸ブチル、酢酸メチル、酢 酸エチル、酢酸 n ープロピル、酢酸イソプロピル、 酢酸 n ープテル、酢酸イソブチル、酢酸ペンジル、 アセト酢酸エチル、セロソロブアセチート、メチ ルセロソロブアセテート。エチルセロソロブアセ テート、ブチルセロソロブアセテート、ブチルカ ルビトールアセテート等がある。

上記熱硬化類樹脂は必要に応じて次の硬化剤はよび硬化樹脂を使用できる。エポキン樹脂の硬化剤としては、ジェチレントリアミン・トリエチンンチトラミン等の脂肪放ポリアミン・タフスルボンの 方番族ポリアミン・第2 アミン・第8 アミン・(無水) ラクル酸・(無水) テトラハイドロフタル酸等の有機酸(無水物)、ルイス酸とアミンの増化合物等の1 礁まだは2 機以上が用いられる。フェノール樹脂では、レゾール型は特に硬化剤を加え

なくでも硬化するがペンゾールスルホン酸。パラ トルエンスルホン酸。ナフタリンスルホン酸。フ エノールスルホン酸等の酸を使用してもよい。ノ ポラツク型はパラホルムアルデヒド。ヘキサメチ レンテトラミン毎のアルデヒド顔を用いる。エボ キシ変性フェノール制脂はエポキシ樹脂の硬化剤 を用いてもよい。不飽和ポリエステル樹脂では、 ペンゾイルパーオキサイド、シクロヘキサノンパ ーオキサイド, ラウロイルパーオキサイド・シー 8--プチルパーオキサイド,8-プチルパーペン ソエート、クメン、ハイドロパーオキサイド等の 有機過酸化物やスチレンモノマーなどの架構剤が 用いられる。ポリウレタン樹脂では、1.4ーブタ ンジオール。トリメチロールプロパン等のグリコ ール、 4. 4 ーメチレンーピスー(2ークロルアニ リン)等のジアミンが用いられる。メラミン機脂・ 尿素樹脂。シリコン樹脂は、そのまま加熱するだ けで硬化するが反応系のpA関盤剤としてギ酸.

炭酸ナトリウム・水酸化ナトリウム等が用いられる。ポリイミド樹脂では、硬化剤の抵加なしで加熱するだけで硬化するが硬化触媒としてオクテル酸血的、トリエテレンジアミン、N.N ージメテルペンジルアミン、2ーメチルイミダゾール、有機過酸化物等が使用できる。

ポ外線 硬化型 樹脂には、光増 糖剤(萬合晶 始剤)が用いられる。具体的には、芳香族ケトン類(ベンソフェノン、チオキサントン、ミヒラーズケトン、ベンジル、キサントン等)、ベンソインエーテルが、ベンソインオーテルをから、アセトフェノン・2、2 ー ジェトキシアセトフェノン・トリクロルアセトフェノン等)がある。また 増越 助剤として 第 8 アミンを使用することもある。

耐熱性無機粉末としては例えば炭酸亜鉛、炭酸

グステン。鑑化アルミニウム。蜜化ホウ素,アス ペスト、選供、ケイソウ土、硫化モリプデンを例 - 示できる。これら無機物は粉末状態で用いられ、 その平均粒径筋 断が 0.1 μm~ 5.0 μm 程度好まし くは、 0.5 μm~8 0 μm 保度のものが使用される。 上記耐熱性無機對末は本発明組成物中に上記動硬 化型樹脂 紫外線硬化型樹脂 乾燥硬化型樹脂の 少なくとも1個(以下「樹脂成分」といろ)100 武城部に対し18~265 監査部、好ましくは 86~266点量部の範囲で配合される。 これに より得られる組成物を硬化後、硬化物にとれら無 棚粉末が本來有する耐熱性を付与することは勿論 のこと、核硬化物上へ化学めつきにより金属導体 皮膜を周粉させる場合に、硬化物中に残留し、化 学りつきによる金属の折出性を大きく改善し、金 料導体皮膜の緻雑焼度を顕著に向上させる。より 群しく述べると、上記無機粉末を含有する本籍明

組成物を硬化後、硬化皮酸は耐熱性無機数末の存

カルシウム、炭酸コパルト、炭酸ストロンチウム。 炭酸鉄, 炭酸鋼, 炭酸ニッケル, 炭酸パリウム, 炭酸マグネシウム、炭酸マンガン等の炭酸塩、硫 酸パリウム、硫酸ナトリウム、硫酸亜鉛、硫酸ア ルモニウム,硫酸カルシウム,硫酸コパルト,硫 酸鉛。硫酸マグネシウム、硫酸マンガン等の磷酸 塩、リン酸アルモニウム、リン酸カルシウム。リ ン酸亜鉛、リン酸パリウム等のリン酸塩、アルミ ナ。シリカ、ガラス、酸化亜鉛、酸化マグネシウ ム、酸化チタン、酸化ジルコニウム、酸化アンチ モン、酸化カドミウム、酸化カルシウム、酸化コ パルト、酸化スズ、酸化鉄、酸化銅、酸化鉛、酸 化ニッケル、酸化パナジウム、酸化パリウム、酸 化ペリリウム、酸化ホウ紫等の酸化物、その他タ ルク、コーディエライト、スポジユメン、カオリ ン、ケイ酸カルシウム、ケイ酸ジルコニウム、ケ イ酸マグネシウム。ゲイ酸アルミニウム。炭化ア ルミニウム、炭化ケイ紫、炭化ホウ素、炭化タン

在によって無謀とするパラシウムが耐熱性無機粉 末の周囲に吸着し、パラジウムの粒径に比べ耐熱 性無機粉末の粒径が大きいため樹脂硬化物中にパ ラシウムが埋もれるととなく皮膜表面により多く 鱈出し、引き続く化学めつきの析出を容易にする と共に核化学めつきによる析出金属は、上記耐熱 性無機粉末に沿って樹脂中に喰い込んで析出し、 アンカー効果により大きな密着強度を発揮し得え る。また耐熱性級機粉末として硫酸ナトリウムや **炭酸カルシウムなど水や酸、アルカリに形けるも** のを避んだ時には、樹脂硬化後、温水や酸、アル カリにて処理してから化学めつまを行なうと、無 機粉末溶出後の孔中にめつきが入り込んで析出し アンカー効果がより紙費に発揮されるし、パラジ ウムの路出面もより多くなり、化学めつきの折出 姓も向上する。更に上記版監性無機粉束は、本発 明組成物に増量剤としても働くため、コスト低減 の効果も奏する。上記耐熱性無機粉末の配合量が

18版盤部を下回る場合は、耐熱性無機粉末配合による上記効果が発揮されず、特に組成物硬化物上へのめつき析出性及び析出金質皮膜の密着強度の改善効果が認められなくなる。一方配合量を265度無部より更に多くする場合には、組成物線化物が軟くなり好ましくない。

パラックム放棄制令に従来から用いられているパラックム放棄であればいずれも使用でき、例えばからない。のは、別の人のないのないであればいずれら使用でき、では、のないのないであればいずれら使用でき、では、別の人のないであれば、というないのは、別の人のないでは、のないでは、これでは、別の人のないでは、では、アールをは、できないでは、アールをは、できないでは、アールをは、アールをは、アールをは、アールをは、アールをは、アールをは、アールをは、アールをは、アールをは、では、アールをは、では、アールをは、アールのは、アールをは、アールののは、アールをは、ア

ン、ジェチレントリアミン。トリエチレンテトラ ミン、タプロピルアミン、鮮ジー(Oi~Qi)アル 中ル ) アモンやジメチルグリオキシム,パラニト ロソジメチルアニリン群との鉄化合物楽のパラジ ウム化合物がいずれも使用できる。これらパラジ ウム触媒は粉末の形態で用いられ、その平均粒径 としては 1 µm 程度以下、好ましくは 0.1 µm 程 度以下である場合及び有機パラジウム化合物は樹 脂あるいは溶剤に溶解させて用いる。パラジウム 触媒粉末は、本発明組成物中に樹脂成分100活 **厳部に対し8~88団触部、好ましくは10~80** 置針郎の範囲で配合される。パラジウム触媒粉末 は、本発明組成物を蓋材上に適用して硬化させ、 次いで鉄硬化物上に化学めつきにより金銅導体皮 膜を析出させるための触媒として機能するもので あり、その使用量が8重量部未制では、めつき皮 態の折出が飛騨となり、また88重量部を超えて も、それだけ効果が向上するわけではなく高価と

なるばかりかひしろ細胞および耐熱性無機粉末の配合放をそれだけ低下させることになりあまり好ましくない。

成物硬化物の特徴である導電性としては、備えば 電気回路に用いる場合(例えば被攝炎景部品、電 車用風路等流れる電流、使用目的によって異なる)、 約1~10×10<sup>8</sup>Ω·om以下であればよい。従って 本発明組成物中に導電性炭素粉末は樹脂成分100 重量部に対し12~180重量部、好ましくは 20~150重量部の範囲で配合される。 導電性 炭素粉末は、本発明組成物を基材上任意の箇所に 適用して硬化した硬化物に導電性を付与するため の導能性フィラーである。従来との種の導能性フ イラーには黄金属(金、白金、銀、パラジウム。 ロジウム,ルテニウム等)。卑金属(鰕、ニッケ ル、アルモニウム、亜鉛等)、非金鱗(カーボン ブラック、グラファイト等 )の粉末や繊維が使用 されているが黄金鱗は樹聡性も良く空気中で比較 的安定であるがマイグレーション、ウィスカーの 発生等の欠点も有し、なによりコストが買い。単 金糾は空気中では酸化され帯能性を失なう。との

酸化を防止するためポリビニルアルコール毎の酸 化防止剤や他の還元剤で卑金質粉末を処理された ものもあるが導起性は悪くなり、受期保存中には やはり酸化されてしまう。本発例組成物に使用で きるカーボンブラック,グラファイト,カーボン 趙維等導配性炭素粉末は、金麗系導電性フィラー に比べ避認性は低いが化学的に不活性で耐熱性。 耐滅品性がきわめて高い。しかも本発明組成物の 用途、目的から、前述したように組成物便化物の 専復性はそれほど虧くなくてもよく、約1~10× 10<sup>8</sup>Mcm以下であれば良いので上記炭素粉末は好 適である。例えば本発明組織物を使用して電気的 不得性異材上に電気固路を形成した時、本来電流 は組成物製化物上に化学めつまにより析出した金 闘事体皮膜さらには必要に応じて施した絶気めつ まにより析出した金銭場体皮膜を流れるのであつ て、本発明組成物硬化物はとの血調導体皮膜と基 材上の別の電気固路部分との電気的接続信頼性の

和上を計るものである。従来の導電性カーボンを配合した容能性数料および導電性接着和等は、そのままでは化学めつき感受性を有していない。また金調系導電性フィラーを用いたものの中には化学めつきに対して動産的力を有かるもの(例えば級、パラジウム、等で実際化学めつきが析出する)があるが、めつきを施す様に設計していないであるが、めつきによる金属導体皮膜の密治強度の向上は前述の耐熱性無度も低い。この密着強度の向上は前述の耐熱性無機粉末が必要である。

本発明組成物は、以上の熱硬化型樹脂、紫外線硬化型樹脂、乾燥硬化型樹脂からなる群より遺ばれた少なくとも1種の樹脂、耐熱性無機粉束、パラシウム触媒粉末および導電性炭素粉末を必須成分とするものであるが必要に応じ各種添加剤を配合することもできる。即ち上配機脂の種類に応じた硬化剤等の他に消熱剤、可ソ剤、増粘剤、分散剤、超機剤、抗酸防止剤等を配合する。

本発明組成物は上記熱硬化型樹脂,紫外線硬化 避機脂,乾燥硬化型樹脂の中より選ばれた1種以 上の樹脂、耐熱性無機粉末、パラジウム触媒粉末 および尋覧性炭素粉末の四省及び必要に応じ使用 される裕利、似化剤、抵加剤を、酸無機粉末、パ ラジウム触転粉末及び導電性炭素粉末が均一分数 するまで配合するととにより得られ、被状,ペー スト状および固状を呈し、そのままで基材に容易 に雌工できる。基材への加工は慣用方法により行 なえ代表的な施工方法としては、例えばスクリー ン印刷法、新強り法、スピナーによる施付法、提 放法等を例示できる。上配各種方法に従い施工さ れる本発削組成物の基材への適用量は、組成物を 構成する各成分の機類、煮、瓶工方法等により適 宜決定され、特に限定されるものはないが通常施 工役の皮膜を硬化させた時、硬化皮膜が約5~ 100μm、好ましくは10~80μmの膜厚となる 触とするのが超当である。

上記本発明組成物の硬化被膜欄上への金属導体 皮膜の形成は、常法に従い、上記硬化被膜層を形 成された蓋材を通常の化学めつき被に浸漉すると とにより容易に実施できる。用いられる化学めつ を被としては、仏〈各個の公知の浴がいずれも使用できる。例えば代表的には避元剤として次亜 リン酸ソーダを添加した酸性またはアルカリ性無態解ニッケルめつき浴・ソシウムボロンハイドライドで代表される劉素系退元剤を使用した無理解ニッケルまたは無難解顕めつき浴等が挙げられる。

(エポキシ樹脂	2	4.	5	部
(簡品名「エピコート1001」シェル化学製)				
ブチルセロソロブ	2	4.	Б	9
ジシアンジアミド	٠	1	•	*
アルミナ粉末	8	0		4
塩化パラジウム粉末		5		•
カーポンプラック	1	5		b
(商品名 Printex L-6」デグサ製)				

上記成分を十分に混合しペースト状とした。 このペーストをガラス繊維で強化したエポキン積層 板上に硬化後の験厚が約20 mm となる様にスクリーン印刷し(パターンは第2図)、オープン中で硬化させた(180°C、60分)。硬化させた試料片を、化学倒めつき液(商品名「OPOカッパー」 奥野製薬工業製)中に50°Cで60分間浸漬してめつきした。8 mm × 8 mm のめつき面にり一ド線(0.65 mm を 解引網線)をハンダ付けし、基板に対し銀度方向に60 mm/min の速度で引張り

固着せしめ得る。従って本発明は、上記本発明組成物を、基材表面に適用し、放租成物を該基材表面に硬化させ、次いで該硬化皮膜上に化学めつきを施す工程を包含する、基材に導電性を有する硬化物と共に金属導体皮膜を開発させる方法をも、提供するものである。

本発明組成物は施工が容易であり、任厳の箇所のみに、微細なパターンの金属導体皮膜を得ることもでき、硬化物自体帯電性を有しているので放金属等体皮膜と別の導体部分との電気的接続信頼性が高い。従つて本発明によれば、ブラスチック等の基材表面の部分金属化や、抵抗体・電子间路・コンデンサーの電極等の製造を高い信頼性で、容易迅速に行なりことができる。

以下突旋倒を挙げ本発明を更に詳しく説明する。 なお「削」は別記しない限りすべて「蔵量部」を 意味するものとする。

突施例1

#### 奖施例 2

(エポキシノボラツク樹脂	2 6. 4 A
(商品名「エピコート154」シェル化学製)	
ヘキサヒドロ無水フタル酸	18.6 *
カオリン粉末	40
パラジウムブラック	0 9 0

グラファイト

20 B

( 脳晶名 | GP-78 | 日立粉末冶金製 )

上記成分を十分に認合し、ペースト状とした後、このペースト100部をメチルエチルケトン200部に溶解し、浸渍強付整料とした。この密料に実施例1で用いた肌様のエポキシ積層板の解2図における②側端より②部分まで浸渍し、オーブン中で乾燥硬化させた(150℃・90分)。硬化後の膜壁は約50μmであった。硬化させた試料片を化学創めっき版(消品名「OPCカッパー」 奥野製薬工 敷製)中に50℃で6.0分間浸渍してめつきした。以下災縮例1と網模の試験を行なった。結果は表1に示した。

#### 奥施例8

ピスマレイミドトリアジン系樹	題 20部
(商品名「BT2170」三菱瓦斯化学的	段)
1 ソホロン	18 *
(	26 *

ペンソインイソプチルエーテル 2.4部 リン酸カルシウム 87.4 4 酸化パラジウム 2.7 0 アセチレンブラック 10 4

上記成分を十分に超合し、ペースト状とした。 このペーストを契照例 1 と関様のエポキシ機器板上に硬化後の誤學が約 2 5 μm となる様にスクリーン印刷した後、入力 8 0 甲/cmの高圧水銀灯の下を 1 0 cm 離し 8 秒間照射硬化させた。 得られた 蓋板について 契縮例 1 と関様にして めつきを行ない 試験した。 結果は 安 1 に示した。

#### 灾越例 5

( 的 M名 | ABGB UV-15 | 東洋ポリマー製 )
ボリエステルアクリレート 18.5 々
( 商 M名 | アロニックスM-5700 | 東
配合成製 )
ジブロピレングリコールひアクリレート 7 ⋄
ベンプインインブチルエーテル 2.5 ⋄

プロピオン酸パラジウム 15 m カーポンプラック 28 o (断品名『ケッチエンブラック』ライオン幽製)

上記成分を十分に混合しペースト状とした。とのペーストをガラス繊維で強化したポリィミド間層板上に硬化後の腹厚が20μmとなる様にスクリーン印刷し、オーブン中で硬化させた(180℃、60分)。硬化させた試料庁を化学ニッケルめつき被(商品名「NIKLAD 740」アライドーキライト(ALIDB-KILITB)製)中に77℃で80分間浸渍してめつました。以下実施倒1と同様の試験を行ない結果は接1に示した。

#### 実施例 4

「エ ポキ シア ク リ レート 19 部 (商品名「リポキシVR 90」 出和高分子製) ポ リ エ ス テ ル ア ク リ レート 19 々 (商品名「アロニツクスM-5700」 東亜合成製) 1.6 - ヘ キ サ ン ひ オ ー ル ジ ア ク リ レ ー ト 8.5 々

上記成分を十分に認合し、ペースト状とした。 このペーストを実施例 4 と同様にしてエポキシ積 層板上に硬化させた後、実施例 1 と同様の試験を 行ない結果は数 1 に示した。

## 実施例 6

(アクリル機脂 17.4部 (商品名「エルバサイト2045」デュポン製) キ レ レ ン 40.6 々 くレ リ カ 粉 末 10 々 パ ラ ジ ウ ム ブ ラ ツ ク 2 々 カ ー ポ ン ブ ラ ツ ク 80 ◆

#### (商品名『ケツチエンプラツク』ライオン蝌製)

上配成分を十分に混合しペースト状とし、さら にこのペースト 1 0 0 部に対しキシレン 1 5 0 部 を加え長渡生付用塗料とした。 この独科に実施例 2 と関級にしてエポキシ程階 概を提減して、常度で乾燥硬化させた(家屋・120 分)。 硬化後の談厚は約 8 0 μm であった。 以下 実施例 1 と間様の試験を行ない結果は表 1 に示し た。

## 比較例

上記収分を十分に現合しペースト状とした。 とのペーストをガラス繊維で激化したエポキレ税脂板上に硬化後の膜原が約 2 0 μm となる機にスクリーン印刷した後、オーブン中で硬化させた(150°C,60分)。以下更加例 1 と間様の化学解めつき及び試験をした。結果は変1に示した。

	野雑選組		終	棋	(a)
/.	(CO / SOG III)	南市	化学かつき後	熱西撃 5サイクル 数	無概率 10サイクル 後
英篇例 1	12	8.8×102	5.0 × 1.0-8	5.7 × 10 <sup>-8</sup>	2.8×10°
•	11	42×101	5.2×10-8	5.8×10 <sup>-8</sup>	8.1×10-F
•	138	L5×102	9.8×10-8	1.0 X 10 <sup>-1</sup>	1.5×10 <sup>-1</sup>
•	6	3.4×108	5.1×10 <sup>-8</sup>	7.5×100	8.3×102
. 4	œ	4.2×10	5.2×10-8	8.4×101	49×10t
•	4	6.8×10	4.8×10*	29×10 <sup>-1</sup>	6.1×10
五百四日	69	7.1×10 <sup>11</sup>	5.1 × 1.0-8	8.8×101	9.8 × 10 <sup>7</sup>

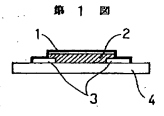
## 図面の簡単な説明

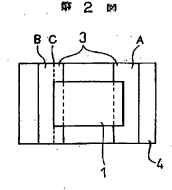
第1 図は電気的不等性差材に本発明組成物を選用した後化学めつきにより金融等体皮膜を形成せ しめた試料の斯面図であり、(1)は化学めつきによる金刷等体皮膜、(2)は本発明組成物、(3)は(4)上に 予め散けてある場体、(4)は電気的不導性の基材を 乐す。

第2図は第1図の試料の平面図であり、(1)~(4) は第1図と同様であり、A及びBはそれぞれ等体 (3)の一方を示し、Oは化学めつき被に浸渡する場合の上部水準位置を示す。

(以上)

代組入 外理士 三 校 英 二 完全





## 手続補正膏(歸)

特許庁長官 若杉和火

- 1. 事件の表示
  - 昭和 58年 特 酢 顯第 218370 号
- 2. 発明の名称 化学メッキ用組成物及び設組成物を ルンスット用組成物及び1 使用する化学的つき方法 3. 補近をする者

事件との関係 特許出願人

奥斯郭滕工程株式会社

4. 代 班 人

大阪市東区平野町2の10 訳の箱ビル 眼壁08-203-0941(代) (6521) 弁理士 三 柭 英

5. 補託命令の日付 自死



- 6. 補正により増加する発明の数 なし
- 7. 補 正 の 対 象 明細書中「発明の幹細な観明」の項及び図面
- 8. 額正の内容

別紙添附の通り

万类 (葉)

特爾昭 GO-110877(18)

- 1 明創書館6頁第15行の「(高)」を削除す
- 2 明細書第8頁第13~14行の「ホルムアル デ」を「ホルムアルデヒドと」と町正する。
- 3 明和者第25頁第10行の「36~265底 数部」を「36~245成就部」と訂正する。
- 4 第1図を別紙の滑り訂正する。

(以上)

